# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-057069

(43) Date of publication of application: 03.03.1998

(51)Int.CI.

C12N 15/09 C07H 21/02 C07H 21/04 C12N 9/06 C12Q 1/68

(21)Application number: 08-221465

(71)Applicant: HITACHI LTD

(22)Date of filing:

22.08.1996

(72)Inventor: YOSHIBA HIROCHIKA

IGARASHI YUMIKO

# (54) RICE PLANT DELTA1-PYRROLINE-5-CARBOXYLIC ACID SYNTHASE GENE (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject new gene, containing a specific base sequence, capable of coding a rice plant delta1-pyrroline-5-carboxylic acid synthase capable of catalyzing the proline synthesis required for water retention, etc., of plants and useful for breeding, etc., of salt and tolerant and drought resistant

rice plants or plants.

SOLUTION: This new rice plant delta1-pyrroline-5-carboxylic acid synthase gene contains a base sequence and an amino acid sequence represented by the formula and is capable of breeding rice plants or useful crops having salt tolerance and drought resistance by transducing the gene of the delta'-pyrroline-5-carboxylic acid synthase useful for retaining water in plant bodies and determining the rate of proline synthesis into the plants. The gene is obtained by extracting an mRNA from a seedling of a rice plant, preparing a cDNA library by using the extracted mRNA according to a conventional method and screening the

resultant cDNA library with a part of the delta1 pyrroline-5-carboxylic acid synthase gene as a probe.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

18.07.2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

# (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平10-57069

(43)公開日 平成10年(1998) 3月3日

(51) Int.Cl. <sup>8</sup>		識別記号	庁内整理番号	FΙ			技	術表示箇所
	15/09	ZNA	9282-4B	C12N 1	5/00	ZNA	A	
	21/02	•		C07H 2	1/02			
	21/04			2	1/04	1	В	
C12N	9/06			C 1 2 N	9/06	Z		
C12Q	1/68		7823-4B	C 1 2 Q	1/68	A	A	
•				審査請求	未請求	請求項の数4	OL	(全 9 頁)
(21)出願番号		特願平8-221465		(71)出願人	000005108			
Стурция					株式会社	土日立製作所		
(22)出顧日		平成8年(1996)8月22日			東京都刊	F代田区神田酸剂	可台四丁!	目6番地
			(72)発明者	吉羽	羊周			
					埼玉県比	七企郡鳩山町赤名	32520番均	也 株式会
					社日立學	以作所基礎研究所	<b>万内</b>	
				(72)発明者				
						比企郡鳩山町赤和		也 株式会
						以作所基礎研究所	<b>斤内</b>	
				(74)代理人	弁理士	高橋 明夫		

# (54) 【発明の名称】 イネ・デルタ1-ピロリン-5-カルポン酸合成酵素遺伝子

## (57)【要約】

【課題】 これまで未知であったイネにおけるプロリン合成系の遺伝子であるデルターピロリンー5-カルボン酸合成酵素遺伝子の構造を明らかにすること。

【解決手段】 高塩処理したイネ幼苗から作製した c D N A ライブラリーをアラビドプシスのデルターピロリンー5ーカルボン酸合成酵素遺伝子 c D N A をプローブにしてスクリーニングし、ポジティブクローンを得る。これらをサブクローニングし、制限酵素処理して長さを調べ、5、端及び3、端の塩基配列を調べ、イネにおけるデルターピロリンー5ーカルボン酸合成酵素 c D N A を含むクローンを得る。このクローンをシーケンスしホモロジー検索により先に単離されているアラビドブシス及びモスピーンと74~75%(アミノ酸レベル)の高い相同性が見られるイネにおけるデルターピロリンー5ーカルボン酸合成酵素遺伝子を得る。

# 【特許請求の範囲】

【請求項1】配列番号1で特定される塩基配列及びアミ ノ酸配列を含むイネ・デルタ'ーピロリンー5-カルボ ン酸合成酵素遺伝子。

1

【請求項2】配列番号1で特定される塩基配列及びアミ ノ酸配列を含むイネ・デルターピロリンー5-カルボ ン酸合成酵素遺伝子とベクター断片とを結合させてなる ファージ及び/又はプラスミド。

【請求項3】配列番号1で特定される塩基配列及びアミ ノ酸配列を含むイネ・デルタ'ーピロリンー5-カルボ ン酸合成酵素遺伝子と高い相同性を持つ遺伝子断片から なるイネ・デルタ'ーピロリンー5-カルボン酸合成酵 素遺伝子つり出し用ブローブ。

【請求項4】配列番号1で特定される塩基配列及びアミ ノ酸配列を含むイネ・デルタ'ーピロリンー5-カルボ ン酸合成酵素遺伝子構築用DNA。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、イネにおけるデル タ'ーピロリン-5-カルボン酸合成酵素遺伝子に関す る。

## [0002]

【従来の技術】植物が髙塩ストレスを受けるとその体内 にプロリンを蓄積することが塩生植物を含む幾つかの植 物で知られている。これは、蓄積されたプロリンが植物 体内の水分保持に役立っていると考えられている。植物 におけるプロリンはイネ・デルタ'ーピロリンー5-カ ルボン酸合成酵素とデルタ'-ピロリン-5-カルボン 酸レダクターゼの2つの酵素によってグルタミン酸から 合成される。

【0003】上記の植物では、高塩ストレスや乾燥スト レスなどの水ストレス(水を吸収しにくい状態)を受け るとデルター ピロリンー 5 - カルボン酸合成酵素活性 及びデルターピロリン-5-カルボン酸合成酵素遺伝 子の発現レベルが上昇するが、デルタ'ーピロリン-5 -カルボン酸レダクターゼ活性及びデルタ'-ピロリン - 5 - カルボン酸レダクターゼ遺伝子発現レベルはほと んど一定で、低いレベルにある。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】このことから、水スト 40 レス時のプロリン合成には、デルタ'-ピロリン-5-カルボン酸合成酵素が律速となっていると考えられる (Yoshiba5PlantJ. 7:751-760(1995)).

【0005】そのため、本遺伝子を過剰に発現させるよ うな遺伝子操作を行なえば、耐塩性や耐乾燥性をもった イネ及び有用作物を育種することが可能となる。従っ て、地球環境の悪化に伴って乾燥、半乾燥による塩類土 壌の増加が今後益々予想されることから、上記のような 耐性作物を育種することは、世界の食糧問題を解決する 上で重要な役割をはたすものである。

【0006】デルターピロリン-5-カルボン酸合成 酵素は、植物においてプロリン合成における中間物質、 デルターピロリン-5-カルボン酸を合成する酵素で あり、大腸菌などの原核生物では、ガンマーグルタミル キナーゼとグルタミルーガンマーホスフェイトデヒドロ ゲナーゼという2つの酵素によりデルターピロリン-5-カルボン酸が合成される。つまり、植物のデルタし ピロリン-5-カルボン酸合成酵素は大腸菌でいうガ ンマーグルタミルキナーゼとグルタミルーガンマーホス

フェイトデヒドロゲナーゼを合わせもった2価酵素であ る (HuらProc. Natl. Acad. Sci. USA 89:9354-9358 (1992)).

【0007】植物におけるデルタ'ーピロリン-5-カ ルボン酸合成酵素遺伝子は、これまでにモスピーンとア ラビドプシスから、そのcDNAが単離されているだけ で、単子葉植物からは、全く単離されていない。従っ て、本発明のようにイネのデルタ'ーピロリンー5-カ ルボン酸合成酵素遺伝子の単離は、全く未知であり、新 規な技術的解明を初めて果たしたものである。

## [0008]

【課題を解決するための手段】本発明は、このようなイ ネ・デルタ'-ピロリン-5-カルボン酸合成酵素の重 要性に注目し行なわれたものであり、遺伝子操作によっ てこの酵素のコントロールを行なうという新規技術課題 を設定し、その課題の解決に成功したものである。すな わち、本発明者らは、従来知られていない上記技術課題 を新たに設定し、各方面から研究を行ない、イネ幼苗の 組織からの遺伝子単離について検討をかさねた結果、m RNAの逆転写によって得られるcDNAライブラリー からイネ・デルタ'ーピロリン-5-カルボン酸合成酵 素遺伝子の全長をコードしているcDNAを単離するこ とに成功し本発明を完成した。

## [0009]

【発明の実施の形態】本発明はイネ・デルターピロリ ンー5ーカルボン酸合成酵素遺伝子(cDNA)に関す るものであり、そのDNA配列は配列番号1の配列表に 示される。本遺伝子は、2549塩基対からなり、一つ のオープンリーディングフレームと3 端にはポリアデ ニレーションのためのAATAAA配列をもっていた。 また、本発明はイネ・デルタ'ーピロリン-5-カルボ ン酸合成酵素遺伝子(cDNA)を含むファージ、それ より由来するプラスミドに関するものである。

【0010】本発明を実施するには、まず最初にイネ幼 苗からmRNAを抽出し、抽出したmRNAを用いてc DNAを調製する。このcDNAをプラスミド又はファ ージからなるベクターと結合して宿主微生物に導入し組 換え体DNAを調製する。この組換え体DNAが導入さ れた形質転換微生物は、アラビドプシスからのデルター - ピロリン-5-カルボン酸合成酵素遺伝子をプローブ 50 に用いる等して常法に従ってスクリーニングし、目的と

20

3

する形質転換体を選び出す。得られた形質転換体から目 的とするプラスミドを単離し、必要があれば適当な制限 酵素で切断しプラスミドベクターにサブクローニングし てクローン化する。

[0011] このクローンDNAを用いて形質転換体を調製し、培養することでデルターピロリンー5ーカルボン酸あるいはプロリンを培養物から大量に得ることができる。

[0012] 本発明によって調製したイネ・デルターピロリン-5-カルボン酸合成酵素遺伝子は、強力なあ 10 るいは根特異的に発現するようなプロモーターの下流に連結しプラスミドと結合した後、エレクトロボーレーションやアグロバクテリュウム感染法等、常法にしたがってイネや有用作物の細胞に導入し、この細胞から植物体を再生すればよい。これによってイネ・デルターピロリン-5-カルボン酸合成酵素を過剰に生産するイネや有用作物は、その体内あるいは根等の特異的な組織にデルターピロリン-5-カルボン酸ひいてはプロリンを蓄積することになる。

【0013】以下、本発明を実施例によってさらに詳し 20 く述べるが、本発明はこれに限られたものではない。 尚、下記実施例において特に断らない限り、各操作はS ambrookらMolecular Cloning. Cold Spring Har bor Lab. に記載した方法に基づいて行なった。

# 【0014】遺伝子の同定

まず、イネ品種「秋晴」の幼苗より以下の手順により c DNAライブラリーを作製した。即ち、発芽後 2 週間経過した幼苗 1 0 gよりグアニジンチオシアネート/C s C 1 法により全RNAを抽出した。抽出した全RNAよりオリゴ d T ラテックス(宝酒造社)によりmRNAを30分離した。mRNAは全RNAの約1.2%の収量であった。mRNAより c DNAの合成は市販の合成キット(ストラタジーン社製)を使用した。合成した c DNAはラムダザップ I I (ストラタジーン社製)というラムダファージベクターに組み込み、大腸菌に感染させることにより c DNAライブラリーを得た。

【0015】次に、先に単離されたアラビドブシスのデルタ'-ピロリン-5-カルボン酸合成酵素遺伝子cDNAをプローブにしてブラークハイブリダイゼーション法によって約30個のボジティブクローンを得た。これ40らのうち10個のクローンをブルースクリプトにサブクローニングし、これら全てについて制限酵素処理、5、端及び3、端の一部をサイクルシーケンス法により塩基配列を決定することでデルタ'-ピロリン-5-カルボン酸合成酵素のcDNAの全長を含むと思われる1つの\*

\* クローンを得た。このクローンをDNAデリーションキットを用いて約250bpずつ異なるクローンを得た。これらのクローンからブラスミドDNAを抽出し、調製してサイクルシーケンス法によりcDNA全長の塩基配列を決定した。決定したcDNAは、ホモロジー解析、ノーザン解析等により既に単離されているアラビドブシス及びモスビーンのデルターピロリン-5ーカルボン酸合成酵素遺伝子とアミノ酸レベルで74~75%の高い相同性が見られたことからイネにおけるデルターピロリン-5ーカルボン酸合成酵素遺伝子と同定した。得られた塩基配列とアミノ酸配列を配列番号1の配列表に示した。

#### [0016]

【発明の効果】本発明によってはじめてイネ・デルタ' -ピロリン-5-カルボン酸合成酵素遺伝子の構造が解明された。

【0017】したがって、本遺伝子を植物体において増強させることにより、プロリンを蓄積させることができ植物体に耐塩性あるいは耐乾燥性を付与することができる。したがって、このようなイネあるいは有用作物を育種すれば塩類の集積した土壌や砂漠化した土壌において作物の栽培が可能となり食糧生産を向上させることが期待できる。また、発展途上国における人口増加にも対処できることが大いに期待される。

[0018]

## 【配列表】

配列番号:1

配列の長さ:2549

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状 配列の種類:cDNA to mRNA

起源:

生物名:オリザ サチヴァ (Orizawa sativa)

株名:cv. 秋晴

組織の種類:全植物体

ライブラリー名:

クローン名:

配列の特徴

特徴を表す記号: CDS

存在位置:99..2249

特徴を決定した方法:P

特徴を表す記号: mat peptide

存在位置:99..2249 特徴を決定した方法:S

#### 配列

GCGGCTGCGG CGGCAAGGCG GCGAGACGTG G
GAGAGGAT TTACAGGTAG AGGGAGAGGG 60
TGGAGGAGGA GAGGCTGAGG CTAGGAAGCG G
TTTCGCC 98

```
ATG GCG AGC GTC AAG GTG GGC GAC CC
G TCC CGG AGC TTC GTG AGG GAC
 Met Ala Ser Val Lys Val Gly Asp Pr
o Ser Arg Ser Phe Val Arg Asp
   1
                       1 5
  10
 GTG AAG CGC GTC ATC ATC ACT GCA GT
T GTC TCC AGA CAA GAT GGA AGA 194
 Val Lys Arg Val Ile Ile Thr Ala Va
      Ser Arg Gln Asp Gly Arg
l Val
              2 0
                                   2 5
                  3 0
 TTG GCT TTG GGC AGG GTT GGA GCT CT
                                242
G TGC GAG CAG GTT AAG GAA CTG
 Leu Ala Leu Gly Arg Val Gly Ala Le
u Cys Glu Gln Val Lys Glu Leu
                                4 0
           3 5
              4 5
 AAC TCT TTA GGA TAC GAA GTG ATT TT
G GTC ACC TCA GGT GCT GTT GGA
 Asn Ser Leu Gly Tyr Glu Val Ile Le
u Val Thr Ser Gly Ala Val Gly
                            5 5
       50
           6 0
 GTG GGG CGA CAG CGA CTT AGG TAC CG
G AAG CTT GTC AAT AGC AGC TTT
                                 3 3 8
 Val Gly Arg Gln Arg Leu Arg Tyr Ar
g Lys Leu Val Asn Ser Ser
                          Рhе
                       7 0
  6.5
      75
                           8 0
 GCT GAT CTG CAA AAG CCA CAG ATG GA
G TTA GAT GGA AAG GCT TGT GCC
 Ala Asp Leu Gln Lys Pro Gln Met Gl
u Leu Asp Gly Lys Ala Cys Ala
                   8 5
  9 0
                       9 5
  GCT GTT GGT CAG AGT GGA CTG ATG GC
T CTT TAC GAT ATG TTG TTT AAC
 Ala Val Gly Gln Ser Gly Leu Met Al
a Leu Tyr Asp Met Leu Phe Asn
                                   1 0
              100
5
                  1 1 0
 CAA CTG GAT GTC TCG TCA TCT CAA CT
                               482
T CTT GTC ACC GAC AGT GAT TTT
 Gln Leu Asp Val Ser Ser Gln Le
u Leu Val Thr Asp Ser Asp Phe
                               120
         1 1 5
              1 2 5
  GAG AAC CCA AAG TTC CGG GAG CAA CT
C ACT GAA ACT GTT GAG TCA TTA 530
```

```
7
  Glu Asn Pro Lys Phe Arg Glu Gln Le
          Thr Val Glu Ser Leu
u Thr Glu
                            1 3 5
      1 3 0
          1 4 0
  TTA GAT CTT AAA GTT ATA CCA ATA TT
                                  5 7 8
      GAA AAT GAT GCC ATC AGC
T AAT
                                Ile Ph
  Leu Asp Leu Lys Val
                       Ile Pro
e Asn Glu Asn Asp Ala
                       Ιlе
                           Ser
                       150
  1 4 5
                            160
      155
  ACT AGA AAG GCT CCA TAT GAG GAT TC
          ATA TTC TGG GAT AAT
A TCT GGT
  Thr Arg Lys Ala Pro Tyr Glu Asp Se
r Ser Gly Ile Phe Trp Asp Asn
                   165
                       1 7 5
  170
  GAC AGT TTA GCA GGA CTG TTG GCA CT.
G GAA CTG AAA GCT GAT CTC CTT
                                   674
  Asp Ser Leu Ala Gly Leu Leu Ala Le
u Glu Leu Lys Ala Asp Leu Leu
                                    18
               180
                   190
5
  ATT CTG CTC AGT GAT GTG GAT GGG TT
G TAT AGT GGT CCA CCA AGT GAA
  Ile Leu Leu Ser Asp Val Asp
                                Gly Le
      Ser Gly Pro Pro Ser Glu
u Tyr
                                200
          195
               205
  CCA TCA TCA AAA ATC ATA CAC ACT TA
T ATT AAA GAA AAG CAT CAG CAA
                                770
                                Thr Ty
  Pro Ser Ser Lys Ile Ile His
r Ile Lys Glu Lys His Gln Gln
                            2 1 5
      2 1 0
          220
  GAA ATC ACT TTT GGA GAC AAA TCT CG
T GTA GGT AGA GGA GGC ATG ACA
                                  8 1 8
  Glu Ile Thr Phe Gly Asp Lys
                                Ser Ar
      Gly Arg Gly Gly Met
                           Thr
g Val
  225
                       2 3 0
                            2 4 0
      2 3 5
  GCA AAA GTG AAG GCT GCT GTC TTG GC
          AGC GGC ACA CCT GTG
T TCA AAT
  Ala Lys Val Lys Ala Ala Val
                                Leu Al
a Ser Asn Ser Gly Thr
                       Pro Val
                   2 4 5
  250
                       2 5 5
  GTT ATT ACA AGT GGG TTT GAA AAT CG
G AGC ATT CTT AAA GTT CTT CAT
      Ile Thr Ser Gly Phe Glu Asn Ar
  Val
g Ser Ile Leu Lys Val Leu His
```

```
10
   9
                                     26
               260
                   270
5
  GGG GAA AAA ATT GGT ACT CTC
                                 TTT CA
          GCG AAT TTG TGG GAA
C AAG AAT
                                Phe Hi
               Ile Gly Thr Leu
          Lys
      Glu
  Gly
          Ala Asn Leu Trp
                            Glu
s Lys Asn
                                 280
           2 7 5
               285
          AAG GAT GTT AGT ACT
                                CGT GA
      TCT
  TCA
          GTT GCC GCA AGA GAT
      GCT
G ATG
                            Thr Arg Gl
          Lys Asp Val Ser
  Ser
      Ser
          Val Ala Ala Arg Asp
      Ala
u Met
                             295
      290
           3 0 0
      TCA AGG CAT CTA CAG AAT TTG TC
  TGT
      GAG GAA CGA AAA AAG ATA
A TCA
                        Gln Asn Leu Se
      Ser Arg His Leu
  Суѕ
                             Ile
      Glu Glu Arg Lys
                        Lуs
  Ser
                        3 1 0
  305
                             3 2 0
       3 1 5
  TTG CTA GAT GTT GCA GAT GCT TTG GA
                                   1106
           GAG GAT TTA ATA AGG
G GCA AAT
          Asp Val Ala Asp Ala Leu Gl
  Leu Leu
      Asn Glu Asp Leu
                        Ile Arg
u Ala
                    3 2 5
                        3 3 5
  3 3 0
  TCT GAG AAT GAA GCT GAT GTA GCT GC
      CAA GTT GCT GGA TAT GAG
                                 . 1154
G GCC
      Glu Asn Glu Ala Asp Val Ala Al
  Ser
a Ala Gln Val Ala Gly Tyr Glu
                                      3 4
                3 4 0
                    3 5 0
  AAG CCT TTG GTT GCT AGA TTG ACT AT
A AAA CCA GGA AAG ATA GCA AGC
                                    1202
                                 Thr Il
  Lys Pro Leu Val Ala Arg Leu
                    Ile Ala Ser
e Lys Pro Gly Lys
                                  360
           3 5 5
                3 6 5
  CTT GCA AAA TCT ATT CGT ACC CTT GC
                                    1 2 5 0
       ATG GAA GAC CCT ATA AAC
A AAT
                            Thr Leu Al
                    Ile Arg
      Ala Lys Ser
   Leu
           Glu Asp Pro
                        Ile Asn
  Asn Met
                             3 7 5
       3 7 0
            380
      ATA CTT AAA AAG ACA GAG GTT GC
   CAG
                    CTT GAG AAA
                                    1298
       GAT TTA GTT
T GAT
                        Thr Glu Val Al
       lle Leu Lys
                    Lуs
   Gln
       Asp Leu Val Leu Glu Lys
 a Asp
                         390
   385
                             400
       3 9 5
```

```
12
   11
 ACA TCT TGC CCA TTA GGT GTT CTC TT
          TTT GAG TCC CGA CCT
                               1346
A ATT GTT
          Cys Pro Leu Gly Val Leu Le
  Thr Ser
         Phe Glu Ser Arg Pro
u Ile Val
                   405
                       4 1 5
  4 1 0
         TTG GTT CAG ATT GCA TCT TT
  GAT GCC
G GCA ATT CGA AGT GGT AAT GGT
                                 1394
  Asp Ala Leu Val Gln Ile Ala Ser Le
u Ala Ile Arg Ser Gly Asn Gly
                                    4 2
               420
                   4 3 0
  CTT CTC CTA AAA GGT GGA AAA GAA GC
T ATC AGA TCA AAC ACG ATA TTG 1442
 Leu Leu Lys Gly Gly Lys Glu Al
a Ile Arg Ser Asn Thr Ile Leu
                                4 4 0
          4 3 5
               4 4 5
  CAT AAG GTT ATA ACT GAT GCT ATT CC
T CGT AAT GTT GGT GAA AAA CTT
                                 1490
              Ile Thr Asp Ala Ile Pr
          Val
  His Lys
          Val Gly Glu Lys Leu
o Arg Asn
                            455
      4 5 0
           460
  ATT GGC CTT GTT ACA ACT AGA GAT GA
G ATC GCA GAT TTG CTA AAG CTT
                                 1538
  Ile Gly Leu Val Thr Thr Arg Asp Gl
u Ile Ala Asp Leu Leu Lys
                           Leu
                       470
  465
                            480
      475
          GTC ATT GAT CTT GTC ACT CC
  GAT GAT
A AGA GGA AGT AAT AAG CTT GTC
  Asp Asp Val Ile Asp Leu Val Thr Pr
                       Leu Val
o Arg Gly Ser Asn Lys
                   485
                        495
  490
  TCT CAA ATC AAG GCG TCA ACT AAG AT
T CCT GTT CTT GGG CAT GCT GAT
                                 1634
          Ile Lys Ala Ser Thr Lys Il
  Ser Gln
e Pro Val Leu Gly His Ala Asp
                                    5 0
               500
                  510
 5
  GGT ATA TGC CAC GTA TAT ATT GAC AA
A TCA GCT GAC ATG GAT ATG GCA
                                1682
                       Tyr Ile Asp Ly
  Gly Ile Cys His Val
  Ser Ala Asp Met Asp Met Ala
                                5 2 0
           5 1 5
               5 2 5
   AAA CTT ATT GTA ATG GAT GCA AAA AC
T GAT TAC CCA GCA GCC TGC AAT 1730
```

```
14
   13
     Leu Ile Val Met Asp Ala Lys Th
  Lys
          Pro Ala Ala Cys Asn
r Asp Tyr
                            5 3 5
      5 3 0
           5 4 0
  GCA ATG GAG ACC TTA CTA GTT CAT AA
      CTT ATG AAG AGT CCA GGC
G GAT
                            Val His Ly
  Ala Met Glu Thr Leu Leu
                            Gly
s Asp Leu Met Lys Ser
                        Pro
                        5 5 0
  5 4 5
                            5 6 0
      5 5 5
  CTT GAC GAC ATA TTA GTA GCA CTA AA
A ACA GAA GGA GTT AAT ATT TAT
                                  1826
  Leu Asp Asp Ile Leu Val Ala Leu Ly
                            Туr
s Thr Glu Gly Val Asn
                       Ile
                   5 6 5
                        5 7 5
  5 7 0
  GGT GGA CCT ATT GCG CAC AAA GCT CT
G GGA TTT CCA AAA GCT GTT
                           TCA
              Ile Ala His Lys Ala Le
  Gly Gly Pro
u Gly Phe Pro Lys
                       Val
                            Ser
                   Ala
                                     5 8
               580
                    590
5
          CAT GAG TAT AGT TCT ATG GC
      CAT
  TTT
C TGC ACT GTT GAG TTT GTT GAT
                        Ser Ser Met Al
  Phe His His Glu Tyr
a Cys Thr Val Glu Phe Val Asp
                                600
           595
               605
          CAA TCA GCA ATT GAC CAT AT
  GAT
      GTT
                                   1970
      CGT TAT GGA AGT GCT
                           CAT
T CAT
          Gln Ser Ala Ile Asp His Il
  Asp Val
          Tyr Gly Ser Ala His
e His Arg
                            6 1 5
       6 1 0
            620
  ACA GAT TGT ATC GTC ACT ACA GAT GA
                       TTT CTA
                                   2018
T AAG GTA GCA GAG ACT
                            Thr Asp As
  Thr Asp Cys Ile Val
                        Thr
p Lys Val Ala Glu Thr Phe
                            Leu
                        630
   6 2 5
                             640
       635
   CGC AGA GTT GAT AGT GCT GCA TT
T CAT AAT GCA AGT ACG AGA TTC
                                   2066
                    Ser Ala Ala Val Ph
   Arg Arg Val Asp
                        Arg Phe
e His Asn Ala Ser
                    Thr
                    6 4 5
                        6 5 5
   650
                    CGT TTT GGA TTG GG
       GAT GGG GCT
   TCT
T GCT GAG GTT GGC ATA AGC ACA
   Ser Asp Gly Ala Arg Phe Gly Leu Gl
 y Ala Glu Val Gly Ile Ser Thr
```

660

15

6 6

16

670 5 GGG CGT ATC CAT GCC CGT GGA CCA GT G GGT GTT GAA GGT CTC TTA ACT Gly Arg Ile His Ala Arg Gly Pro Va l Gly Val Glu Gly Leu Leu Thr 680 6 7 5

685

ACA CGA TGG ATC TTG CGA GGA CGT GG G CAA GTG GTG AAT GGT GAC AAG Thr Arg Trp Ile Leu Arg Gly Arg Gl Val Asn Gly Asp Lys y Gln Val

695 690

700

GAT GTC GTG TAC ACC CAT AAG AGT CT 2 2 4 9 T CCT TTG CAA TGA Asp Val Val Tyr Thr His Lys Ser Le u Pro Leu Gln \*\*\* 7 1 0

7 1 5

705

GGTCAAATGC TCCTTTTAGC CTGTTCAGGA G TAGGTGAAT ATCCTTTTAA GAATGGATTG 2309 ACTACTTTAT TTTGTCATCT TGTACAAGCA T CTTATTGCG GCATTCCGAT GGATTATTGA 2369 TTTTGGGGGT TCCCACTTTC AAATGTGACA C CAAAAATAA ATTCATCAGT TCTGAGAGCA 2429 AGATTTTGGA GGTTCAGCTT CTCCATGTAA T AAGTAAATT CAGTTCTGAG AACTTGTGTA 2489 CCAACGCGCT ATGTTGCTTG TAATGAGCGA T ACTAACATC TGTGATTGCA CATATACTAA 2549